INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

(11) N° de publication :

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction) 2 722 099

N° d'enr gistrement national:

94 08539

(51) Int CP : A 61 K 31/55(A 61 K 31/55, 31:45)

(12)

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

EXPRESS MAIL NO. EU807929741US **DOCKET NO.** 00378.US1 (PC24976)

- Date de dépôt : 11.07.94.
- Priorité:

- (43) Date de la mise à disposition du public de la demande: 12.01.96 Bulletin 96/02.
- Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule.
- (60) Références à d'autres documents nationaux apparentés:
- (72) Inventeur(s) : FERRARA SAUVEUR.
- (73) Titulaire(s) :
- (74) Mandataire : REGIMBEAU.

(54) NOUVEAU PRODUIT DE COMBINAISON COMPRENANT DE LA CARPIPRAMINE ET UN NEUROLEPTIQUE.

La présente invention concerne un nouveau produit de combinaison destiné à la prévention et au traitement des mouvements anormaux, et plus particulièrement des tremblements et des dyskinésies latrogènes dans le cadre d'un syndrome extra-pyramidal, liés à la prise de neuroleptiques. Le produit selon l'invention comprend la combinaison de la capripramine et d'un neuroleptique.

La présente invention concerne également l'utilisation de la carpipramine et ses sels thérapeutiquement acceptables pour la préparation d'un médicament destiné à la prévention et au traitement des mouvements anormaux liés à la

prise de neuroleptiques.



La présente invention concerne un nouveau produit de combinaison destiné à la prévention et au traitement des mouvements anormaux, et plus particulièrement des tremblements et des dyskinésies iatrogènes dans le cadre d'un syndrome extra-pyramidal, liés à la prise de neuroleptiques.

Les neuroleptiques sont des médicaments prescrits notamment pour les traitements des psychoses où prédominent l'excitation, les états délirants avec agitation psychomotrices et l'agressivité.

Il s'agit en particulier des neuroleptiques sélectionnés parmi les phénothiazines (notamment les chlorpromazine, thioproperazine, thiodirazine, fluphenazine (simple, decanoate ou oenanthate), periciazine, levome-promazine, pipothiazine et son ester palmitique, perphenazine enanthate, aceptromazine, cyamemazine cyamemazine trifluoperazine, alimemazine), les 2-butyrophénones (notamment les pipamperone, droperidol, fluanzizone, trifluperidol, haloperidol decanoate, penfluridol, sultopride), l flopentixol, la lexapine et le pimozide.

Toutefois, ces neuroleptiques sont également connus pour produire des effets indésirables, tels que des dyskinésies, notamment des dyskinésies précoces (torticolis spasmodiques, crises oculogyres, trismus), un syndrome extrapyramidal ou encore des dyskinésies tardives observées lors de cures prolongées.

Ces effets secondaires indésirables observés sont plus particulièrement des tremblements de repos parkinsonien ou iatrogène, des myoclonies et des dyskinésies.

Il est donc important d'accompagner le traitement par un neuroleptique par un traitement de ces effets secondaires.

Il a été trouvé d'une manière inattendue que l'administration de carpipramine à un patient présentant des troubles liés à un traitement par un neuroleptique, permettait d'atténuer fortement ces effets secondaires en améliorant également les symptômes négatifs du patient.

La présente invention concerne donc un nouveau produit contenant un neuroleptique et de la carpipramine comme produit de combinaison pour une utilisation simultanée, séparée ou étalée dans l temps en thérapie.

Une telle combinaison permet de diminuer les effets secondaires liés à la prise de neuroleptiques, et donc améliorer l'traitement d's affections nécessitant la prise desdits neuroleptiques.

5

10

15

20

25

30

35

·

£ . . .

Par carpipramine, on entendra selon la présente invention toute forme pharmaceutiquement acceptable de la carpipramine, en particulier ses sels thérapeutiquement acceptables, notamment le dichlorhydrate de carpipramine monohydraté.

D'une manière avantageuse, le rapport pondéral neuroleptique/carpipramine est compris entre 1/3 et 1/10, de préférenc entre 1/5 et 1/7.

Enfin, la présente invention concerne l'utilisation de la carpipramine et ses sels thérapeutiquement acceptables pour la préparation d'un médicament destiné à la prévention et au traitement des mouvements anormaux, en particulier des tremblements et des dyskinésies iatrogènes dans le cadre d'un syndrome extra-pyramidal, liés à la prise de neuroleptiques.

Une étude a été effectuée avec pour neuroleptique l'haloperidol, commercialisé sous la marque HALDOL® et de la carpipramine, commercialisée sous la marque PRAZINIL®.

ETUDE CLINIQUE

5

10

£. . .

Une étude a été conduite en double aveugle chez 120 patients présentant les caractéristiques suivantes :

CRITÈRES D'INCLUSION

- 25 patients des deux sexes,
 - pouvant être hospitalisés pendant le premier mois d'administration de la Carpipramine,
 - âgés de 18 à 65 ans,
- présentant un diagnostic de schizophrénie selon les critères diagnostiques de DSMIII-R, exception faite des formes paranoïdes,
 - d'évolution chronique ou subchronique,
 - présentant une stabilité d'un mois au plus sous traitement neuroleptique : Haldol à posologie maximale de 30mg par jour ;
- une différence de six points entre les scores des dimensions négative et positive composant le PANSS ("Positive And Négative Syndrom Scale").

- score strictement inférieur à 3 aux points "hallucinations" de la PANSS;
- les tremblements.

5 CRITERES D'EVALUATION

Réduction des symptômes extra pyramidaux : échelle de Simpson et Angus

Les tremblements sont de 8HZ et sont diminués par les mouvements volontaires chez tous les patients. Le tremblement est présent à l'écriture et au dessin (spirales).

les échelles de score utilisé sont l'échelle de SIMPSON avec un score allant de 4 à 19 (moyenne 9) avec un score maximum à 33.

Les évaluations sont faites à J0, J30 et J90.

15

25

30

6 . .

Amélioration des symptômes négatifs :

- * PANNS amélioration de 30%
- * AMDP5
- * CGI
- 20 * Echelle de Chapmann (émoussement affectif)

TRAITEMENTS COMPARES

Plan expérimental

Etude multicentrique, randomisée, en double aveugle, comparant après une période de pré-inclusion, deux groupes parallèles traités par PRAZINIL® ou placebo pendant trois mois.

Randomisation équilibrée par site (---verum pour ---placebo) à la fin de la période de pré-inclusion en deux groupes parallèles de patients recevant soit trois à quatre comprimés de 50 mg de PRAZINIL® matin, midi, et soir, soit trois à quatre comprimés de placebo, matin, midi et soir.

La durée de trois mois représente une période suffisante pour obtenir une amélioration sensible chez les patients répondeurs.

Après une période destinée à vérifier que le patient, traité par haldol à dose fixe soit bien stabilisé, administration en double aveugle, pendant trois mois de :

- PRAZINIL® (carpipramine), 3 à 4 comprimés de 50 mg par jour en 2 à 4 prises à doses(s) progressives (s) (150 à 200 mg)
- PLACEBO (3 à 4 comprimés par jour en 2 à 4 prises) selon les mêmes modalités que le PRAZINIL®.

5

RESULTATS

Les effets extra pyramidaux

Au terme des 3 mois il a été enregistré une efficacité de carpipramine, vis-à-vis des dyskinésies et des tremblements, meilleure que sous placebo.

Les résultats ont été considérés comme positifs par une baisse du score de 2 points à l'échelle de Simpson.

15	Neuro- leptique	Dose/J	Compétiteur Dose/J	%Trem- blement	%Dyski- nésie	Amélio- ration
20	HALDOL	30 mg	Placebo	60%	30%	30%
	HALDOL	30 mg	Carpipra- mine 200mg	15%	5%	60%

25 <u>Les symptômes négatifs</u>

Nous avons observé une évolution très nettement favorable des symptômes négatifs sous le traitement associant neuroleptiques et carpipramine nettement plus efficace que neuroleptiques et placebo.

- * ralentissement idéique,
- 30 * émoussement émotionnel majeur,
 - * perte de l'initiative avec : ralentissement confinant aux attitude catatoniques,
 - * isolement et perte du contact familial et social,
 - * ralentissement des comportements vitaux tels que : comportement alimentaire, comportement de défense, sexuel, etc...

Les patients retrouvent une initiative t un capacité d'autonomie qu'ils avaient perdu dans une proportion de 30% sous haldol

35

/ , , ,

avec placebo et de 60% sous haldol et carpipramine soit un gain de (?) à 30% avec carpipramine.

Cela représente une resocialisation possible pour 30% de patients supplémentaires quant ils sont traités par la carpipramine associée au traitement par un neuroleptique.

5

REVENDICATIONS

- 1. Produit contenant un neuroleptique et de la carpipramin comme produit de combinaison pour une utilisation simultanée, séparée ou étalée dans le temps en thérapie, notamment pour le traitement des psychoses.
- 2. Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce que l neuroleptique est sélectionné parmi les phénothiazines (notamment les chlorpromazine, thioproperazine, thiodirazine, fluphenazine (simpl, decanoate ou oenanthate), periciazine, levomepromazine, pipothiazine et son ester palmitique, perphenazine enanthate, aceptromazine, cyamemazine cyamemazine trifluoperazine, alimemazine), les 2-butyrophénones (notamment les pipamperone, droperidol, fluanzizone, trifluperidol, haloperidol decanoate, penfluridol, sultopride), le flopentixol, la lexapine et le pimozide.
- 3. Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce que l neuroleptique est de l'halopéridol.
- 4. Produit selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que la carpipramine est un sel pharmaceutiquement acceptable de la carpipramine, notamment le dichlorhydrate de carpipramine monohydraté.
- 5. Produit selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que le rapport pondéral neuroleptique/carpipramine est compris entre 1/3 et 1/10, de préférence entre 1/5 et 1/7.
- 6. Utilisation de la carpipramine et ses sels thérapeutiquement acceptables pour la préparation d'un médicament destiné à la prévention et au traitement des mouvements anormaux, en particulier des tremblements et des dyskinésies iatrogènes dans le cadre d'un syndrome extra-pyramidal, liés à la prise de neuroleptiques.

5

10

15

20

REPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL

PROPRIETE INDUSTRIELLE

de la

2722099

RAPPORT DE RECHERCHE **PRELIMINAIRE**

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche

FA 501504 FR 9408539

atégorie	Citation du documer des par	nt avec indication, en cas ties pertinentes	de besein,	de la den examinée		
A	US-A-3 505 451 CORPORATION) 7 * abrégé *	(GEIGY CHEMICA Avril 1970	ıL	1-6		
A	US-A-4 316 897 Février 1982 * abrégé *	(HOFFMANN-LA R	OCHE INC.)	23 1-6		
	-					æs
					DOMAINES TECHN	IQUE
					A61K	<u></u>
			ivement de la recharche	ľ	Resident	
X : par Y : par aur	CATEGORIE DES DOCUM rticulièrement pertinent à lui rticulièrement pertinent en cu tre document de la même cat rtinent à l'encontre d'au moir	MENTS CITES seul boorie	E : document à la date de dépôt D : cité dans	u principe à la be t de brevet bénéfi de dépôt et qui s ou av à une date	Leherte, C se de l'invention ciant d'une date autérieure l'a été publié qu'à cette date postérieure.	

f. . . .